### PCT

# WELTORGANISATION FÜR GEISTIGES EIGENTUM Internationales Büro



INTERNATIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT)

(51) Internationale Patentklassifikation 6:

G01N 33/543, 21/77

A1

(11) Internationale Veröffentlich

(11) Internationale Veröffentlichungsnummer: WO 98/48275

(43) Internationales
Veröffentlichungsdatum:

29. Oktober 1998 (29.10.98)

(21) Internationales Aktenzeichen: PCT/AT98/00101

(22) Internationales Anmeldedatum: 20. April 1998 (20.04.98)

(81) Bestimmungsstaaten: AU, BR, CA, CN, CZ, HU, JP, NZ, RU, SG, US, europäisches Patent (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE).

(30) Prioritätsdaten:

A 680/97 22. April 1997 (22.04.97) AT
A 1656/97 30. September 1997 (30.09.97) AT
A 1655/97 30. September 1997 (30.09.97) AT

Veröffentlicht
Mit internationalem Recherchenbericht.

(71)(72) Anmelder und Erfinder: SCHALKHAMMER, Thomas [AT/AT]; A-3072 Kasten 105 (AT). PITTNER, Fritz [AT/AT]; Khekgasse 40-42/11, A-1230 Wien (AT).

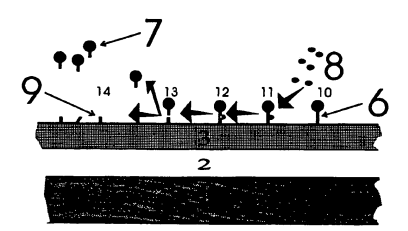
(72) Erfinder; und

(75) Erfinder/Anmelder (nur für US): BAUER, Georg [AT/AT]; Güttlfeld 72, A-4070 Eferding (AT).

(74) Gemeinsamer Vertreter: SCHALKHAMMER, Thomas; A-3072 Kasten 105 (AT).

(54) Title: REINFORCED CLUSTER OPTICAL SENSORS

(54) Bezeichnung: CLUSTER VERSTÄRKTER OPTISCHER SENSOR



#### (57) Abstract

The invention concerns an optical sensor characterized in that interacting linkers are immobilized at a spacing of less than 1  $\mu$ m from a layer with analytes which reflects electromagnetic waves to which electrically conducting clusters with a diameter of less than 500 nm are bonded.

#### (57) Zusammenfassung

Ein optischer Sensor wird vorgestellt, dadurch gekennzeichnet, daß im Abstand von weniger als  $1 \mu m$  zu einer elektromagnetische Wellen reflektierenden Schicht mit Analyten wechselwirkende Linker immobilisiert sind, an welche elektrisch leitende Cluster mit einem Durchmesser von weniger als 500 nm gebunden sind.

#### LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Codes zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

AL	Albanien	ES	Spanien	LS	Lesotho	SI	Slowenien
AM	Armenien	FI	Finnland	LT	Litaucn	SK	Slowakei
AT	Österreich	FR	Frankreich	LU	Luxemburg	SN	Senegal
ΑU	Australien	GA	Gabun	LV	Lettland	SZ	Swasiland
AZ	Aserbaidschan	GB	Vereinigtes Königreich	MC	Monaco	TD	Tschad
BA	Bosnien-Herzegowina	GE	Georgien	MD	Republik Moldau	TG	Togo
ВВ	Barbados	GH	Ghana	MG	Madagaskar	TJ	Tadschikistan
BE	Belgien	GN	Guinca	MK	Die ehemalige jugoslawische	TM	Turkmenistan
BF	Burkina Paso	GR	Griechenland		Republik Mazedonien	TR	Türkei
BG	Bulgarien	HU	Ungarn	ML	Mali	TT	Trinidad und Tobago
BJ	Benin	ΙE	Irland	MN	Mongolei	UA	Ukraine
BR	Brasilien	n.	Israel	MR	Mauretanien	UG	Uganda
BY	Belarus	IS	Island	MW	Malawi	US	Vereinigte Staaten von
CA	Kanada	IT	Italien	MX	Mexiko		Amerika
CF	Zentralafrikanische Republik	JP	Japan	NE	Niger	UZ	Usbekistan
CG	Kongo	KE	Kenia	NL	Niederlande	VN	Vietnam
СН	Schweiz	KG	Kirgisistan	NO	Norwegen	YU	Jugoslawien
CI	Côte d'Ivoire	KР	Demokratische Volksrepublik	NZ	Neusceland	ZW	Zimbabwe
CM	Kamerun		Korea	PL	Polen		
CN	China	KR	Republik Korea	PT	Portugal		
CU	Kuha	KZ	Kasachstan	RO	Rumanien		
CZ	Tschechische Republik	LC	St. Lucia	RU	Russische Föderation		
DE	Deutschland	и	Liechtenstein	SD	Sudan		
DK	Dänemark	LK	Sri Lanka	SE	Schweden		
EE	Estland	LR	Liberia	SG	Singapur		

### CLUSTER VERSTÄRKTER OPTISCHER SENSOR

Die Erfindung bezieht sich auf ein neuartiges Meßprinzip zum Aufbau von Sensoren und zur Verwendung in der Bioinformatik. Die Technologie beruht dabei auf einem neuartigen plasmonoptischen Meßsystem unter der Verwendung von Clustern, mit welchem insbesondere Nukleinsäuren, Proteine und deren Liganden erfaßt werden können. Die genannten Analyte induzieren dabei die Bindung oder Abtrennung von metallischen Clustern, die in einem bestimmten Abstand zu einer reflektierenden, vorzugsweise elektronenleitenden Oberfläche, gebunden werden bzw. wurden. Die Bindung oder Abtrennung wird durch die Resonanzverstärkung der Cluster, bei der die Cluster mit ihren Spiegeldipolen wechselwirken, in ein leicht meßbares optisches Signal umgewandelt. Es besteht heute großer Bedarf an raschen, einfachen und billigen Testverfahren, in der medizinischen Diagnostik sowie der Lebensmittel- und der Umweltanalytik. Dabei werden immer größere Anforderungen an Empfindlichkeit, Selektivität und Verläßlichkeit bei maximaler Einfachheit des Meßvorgangs gestellt. Die Erfindung zielt darauf ab, durch einen neuartigen Meßaufbau, grundlegende technische Einschränkungen etablierter Analyseverfahren zu beseitigen. Aufbauend auf dieser Technologie können rasche und sichere Schnelltests für Klinik und Labor verwirklicht werden. Als primäre Anwendungsbereiche können z.B. die Diagnose von Harnwegsinfekten, Allergen-Screening, die Quantifizierung von Bakterienkontaminationen in Lebensmitteln oder die Messung der Blutglukose genannt werden.

Die mit Bezugszeichen versehenen Teile des erfindungsgemäßen Aufbaus sind wie folgt zuzuordnen: 1 = Trägermaterial, 2 = reflektierende Schicht (vorzugsweise elektronenleitende Metall oder Clusterschicht), 3 = 0-500 nm Abstandsschicht, 4 = nanometrische, nichtleitende Partikel, 5 = chemisch reaktiver Oberflächenanker, 6 Linker (z.B. DNA, Proteine, ...) 7 = Cluster, 8 = Analyt, 9 = gespaltener Linker (z.B. von einem Analyt gespalten), 10 = nicht gespaltener Linker, 11 = nach Anlagerung eines katalytisch aktiven Analyten, 12 = Sensor Aufbau nach der Spaltung des Linkers, 13 = Abdissoziation des Clusters mit einem darin

WO 98/48275 2 PCT/AT98/00101

verankerten Teil des Linkers, 14 = Freie gespaltene Cluster-Linker Konjugate, 15 = Elektroden auf oder nahe dem Chip oder Magnet, 16 = Analyt bindendes Molekül z.B. DNA, Protein, ...., 17 Analytanalog.

Der Sensor besteht aus einer Metallschicht auf einem Trägermaterial, einer inerten Abstandsschicht, z.B. mittels Photolackschleuder oder Aufdampfen aufgebracht, auf der vereinzelt mit Clustern gekoppelte Linkermoleküle gebunden sind. Der Durchmesser der Cluster wird vorzugsweise kleiner als 40 nm gewählt. Wenn der Analyt mit dem Linker interagiert. induziert er eine Änderung der Belegungsdichte der Clusterschicht im molekularen Maßstab, oder Änderungen in der räumlichen Anordnung der gebundenen Cluster am Sensor. Dies führt zu den charakteristischen Änderungen der optischen Erscheinung der Sensoroberfläche. Die durch den anormalen optischen Effekt gefärbte Oberfläche wird dabei durch die katalytische oder biorekognitive Wirkung des Analyten oder durch Zusatz einer enzymatischen aktiven Komponenten verändert. Metallische Clusterfilme mit einem mittleren Clusterdurchmesser kleiner als 500 nm (vorzugsweise kleiner als 40 nm, um Multipol-Peaks im Spektrum zu unterdrücken) weisen starke schmalbandige Reflexionsminima auf, deren spektrale Lagen extrem empfindlich von der räumlichen Anordnung insbesondere dem Abstand zur elektronenleitenden Oberfläche abhängen.

Der Sensorausbau kann selbst geringste Änderungen der Oberflächenbelegung mit Cluster in ein optisches Signal umwandeln, erkennbares entweder in eine starke Extinktionsänderung bei einer bestimmten Wellenlänge, oder in eine spektrale Verschiebung des Absorptionsmaximums. Ersindungsgemäß ist cs möglich, biorekognitive Bindungsprozesse und die katalytische Aktivität von Proteinen durch die Verwendung von Oberflächen-gebundenen Clustern in ein optisches Signal (= Farbänderung der Sensoroberfläche) umzuwandeln.

Beispielhafte kann die Sensitivität des Meßaufbaus wie folgt berechnet werden: 25 nm große Cluster werden im Raster von 100 Nanometern angeordnet. Bei einer optischen Auflösung

WO 98/48275 PCT/AT98/00101

von 1/10 mm, entspricht eine Änderung der Signalstärke um 10% 2x10e5 Molekülen. Diese Sensitivität wurde experimentell mit einem Antikörper – Antigen Aufbau nachgewiesen. Die Verwendung katalytisch aktiver Analyte erhöht die Empfindlichkeit nochmals um einige Zehnerpotenzen und erlaubt damit Einzelmoleküldetektion.

Nanocluster (bevorzugt Silber-, Aluminium- oder Goldcluster) können über sogenannte "biochemische Linker" in definiertem Abstand zur metallisierten Oberfläche gebunden werden. Werden diese Linker durch biochemische Rekognition oder Katalyse durchschnitten oder ihre räumliche Anordnung verändert, so führt das zu einem detektierbaren Signal. Erfindungsgemäß werden z.B. Oligonukleotide als Linker verwendet, welche durch den Analyten geschnitten werden ( z.B. Restriktionsenzyme aus Mikroorganismen) (siehe Fig. 1 und 2). Viele pathogene Mikroorganismen exprimieren spezifische Restriktions-Endonukleasen und können daher mit Hilfe des neuen Einwegmeßsystems rasch, ohne aufwendige apparative Ausführung, in der Arztpraxis oder im Labor, nachgewiesen werden. Dies ermöglicht z.B. die Differentialdiagnose von Harnwegsinfekten durch direkten E. Coli Nachweis (Erreger von 60 % aller Harnwegsinfekte). Ebenso kann eine schnelle und verläßliche Screening-Methode für bakterielle Kontamination in Lebensmitteln aufgebaut werden.

Die neuartige Technologie basiert auf verstärkten Cluster Plasmonen, die in einer sehr einfachen und reproduzierbaren Weise die Aktivität von chemisch reaktiven Spezies in ein optisches Signal umwandeln.

Der Aufbau des Sensors besteht im Wesentlichen darin, daß

- 1. im Abstand von weniger als 1 µm zu
- 2. einer reflektierenden, vorzugsweise elektronenleitenden Oberfläche,
- 3. Linker immobilisiert werden, an die
- 4. direkt oder indirekt elektrisch leitende Cluster gebunden sind.

Metallische Cluster können somit z.B. auf die Oberfläche eines inerten (nicht reaktiven)

WO 98/48275 4 PCT/AT98/00101

Polymers angelagert werden und können auf der Polymeroberfläche über biochemische Linker in definiertem Abstand zur Metalloberfläche angeordnet werden. Die Linker können entweder geschnitten werden, oder ihre räumliche Anordnung kann durch biochemische Rekognition oder Katalyse geändert werden, was sodann beides zu einem optischen detektierbaren Signal führt. Für ein DNA/RNA-Testsystem können Oligonukleotide als Linker eingesetzt werden, die daraufhin durch Restriktionsenzyme geschnitten werden.

Die vorliegende Erfindung unterscheidet sich vom Gegenstand der Patentanmeldung "Optochemischer Sensor sowie Verfahren zu seiner Herstellung", Österr. Patent Λ 753/94 vom 12.04.1994, US-Patentanmeldung 08/419, 615 vom 10.04.1995 durch grundlegende strukturelle Merkmale: Die hier angemeldete Aufbau beinhaltet keine reaktive Matrix, die vorzugsweise Volumen Änderungen ausführen soll. Der neuartige Aufbau basiert auf einer Änderungen der Cluster-Belegungsdichte, dabei sind analytwechselwirkende chemische Linkermoleküle in definiertem Abstand zu einer reflektierenden Schicht gebunden.

Die Bezeichnung anormale Eigenschaft eines Metallfilms bezieht sich auf ein starkes Absorptionsmaximum, zumeist im sichtbaren Spektralbereich, welches durch die räumliche Lokalisierung der Leitungsbandelektronen in den Grenzen des nanometrischen Partikels bewirkt wird. Diese räumliche Lokalisierung steht im Gegensatz zur freien Mobilität der Elektronen in einem makroskopischen Stück Metall (die freie Mobilität der Elektronen ist verantwortlich für die starke Reflexion, allgemein metallischer Glanz genannt).

Ein metallischer Cluster in einem definierten Abstand zu einer metallischen Oberfläche interagiert elektrodynamisch mit der benachbarten Metallschicht. Bei einem definierten Abstand der absorbierenden Clusterschicht von der Metalloberfläche kann das elektrische Feld, das von der Metalloberfläche zurückgeworsen wird in der gleichen Phase wie die einfallende elektromagnetische Welle zu liegen kommen. Der daraus resultierende Rückkopplungsmechanismus verstärkt den effektiven Absorptionskoeffizienten der Clusterschicht. Da bei einer gegebenen Schichtdicke der Abstandsschicht die optimale

WO 98/48275 5 PCT/AT98/00101

Phasenverstärkung nur von der Frequenz des eingestrahlten Lichtes abhängt, läßt sich das System durch schmale und starke Reflexionsminima definieren. Die Intensität der Absorptionsbande ist in einem weiten Belegungsbereich mit Cluster direkt proportional der Anzahl der Cluster. Jede Reduktion der Anzahl der Cluster durch chemische Abspaltung resultiert daher in einer Verringerung der Absorption des resonanten Systems. Bei hohen Oberflächenbelegungen wird zusätzlich durch Cluster-Cluster Wechselwirkungen eine spektrale Verschiebung beobachtet (siehe Fig. 2).

Die optische Verhalten des Sensors kann durch die sogenannte Stratified Medium Theorie oder die CPS-Theorie (welche von Chance, Prock und Silbey erstmals vorgeschlagen wurde) beschrieben werden. Diese Theorien beruhen entweder auf dem Verhalten eines optischen Dünnfilms oder auf dem Verhalten eines polarisierbaren Partikels nahe einer Metalloberfläche. Die Stratified Medium Theoric kann zur Berechnung jeder Art optischer Dünnfilme verwendet werden. Sie beruht auf der Lösung der Maxwell Gleichungen unter den Randbedingungen, daß Phasengrenzen und Phasendicke der unterschiedlichen Materialien vorgegeben sind. Um die Stratified Medium Theorie anwenden zu können, müssen daher alle optischen Konstanten der vier Schichten (Oberfläche, Abstandsschicht, Linker Schicht und Clusterschicht) bekannt sein. Die optischen Konstanten eines Inselfilms hängen sehr stark von chemischen und physikalischen Parametern ab und müssen daher experimentell bestimmt werden. Um diese Konstanten bestimmen zu können müssen zumindest Reflexions- und Transmissionsspektren der Cluster bekannt sein. Aus theoretischen Berechnungen kann geschlossen werde, daß eine mittlere Massendicke von 3-7 nm ein maximales Signal erwarten läßt. Abhängig von der Anzahl der Linker gebundenen Cluster kann das Reflexionssignal um bis zu drei Größenordnungen variieren. Unter optimierten Anregungs- und Meßbedingungen können sogar einzelne Cluster beobachtet werden. Bedingt durch die partikuläre Struktur des Cluster oder Kolloidfilms gibt es keinerlei Diffusionsbarrieren für Gase oder Flüssigkeiten.

Die Analytkonzentration kann mit hoher Sensitivität durch Betrachtung der Sensoroberfläche

WO 98/48275 6 PCT/AT98/00101

ohne Zuhilfenahme technischer Hilfsmittel bestimmt werden. Um den unspezifischen Hintergrund durch die Eigenfärbung der Probe zu reduzieren kann jedoch eine zwei Winkel Messung eingesetzt werden. Während die Absorption von Chromophoren unabhängig vom Winkel der Beobachtung ist verschiebt sich das spektrale Reflexionsminimum stark mit dem Beobachtungswinkel. Daher kann durch einfach Subtraktion beider Signale der Hintergrund durch Matrixeffekte auf einfache Weise eliminierte werden.

Ersindungsgemäß kann ein Sensor zur Messung spezifischer DNA und RNA Sequenzen in der Weise aufgebaut werden, daß nach Hybridisierung der Analyt-DNA/RNA mit dem Linkernukleotid sich eine neue Restriktionsschnittstelle bildet. Nach Inkubation mit einem Restriktionsenzym kann daher die geschnittene DNA/RNA mit den daran gebundenen Clustern durch einen einfachen Waschschritt von der Oberfläche entfernt werden. Durch die Temperaturstabilität aller Komponenten ist eine direkte Kombination mit PCR möglich.

In analoger Weise könne auch Restriktionsenzyme nachgewiesen werden, die doppelsträngige Linker schneiden, oder eine HIV Protease, welche einen HIV spezifischen Peptidlinker schneidet. Insbesondere der Nachweis bakterieller Restriktionsenzyme erfordert den Aufschluß von Zellen im Rahmen des Meßvorgangs, die Zellen können dabei aufgebrochen oder permeiert werden, was für die Sensitivität von grundlegender Bedeutung ist. Eine Anwendung dieses Sensors ist im Bereich der molekularbiologischen Forschung zur Bestimmung von Aktivität oder Reinheit von Restriktionsenzymen.

Die folgenden vier Beispiele beschreiben die technische Realisierung des Sensors:

Beispiel 1 (siehe Fig. 3)

Statistische Kopplung von Linkern nach einem chemischen Standardprotokoll an einen mit einer Photolackschleuder hergestellten inerten nanometrischen Dünnfilm.

Beispiel 2 (siehe Fig. 4)

Verwendung nanometrischer Partikel insbesondere aus Polystyrol als Distanzschicht. Diese Aufbau ermöglicht homogene Schichtdicken auf unebenen und gekrümmten Oberstächen.

WO 98/48275 7 PCT/AT98/00101

Beispiel 3 (siehe Fig. 5)

Die Technologie verwendet eine verbesserte Version der Mikrostrukurierung

Beispiel 4 (siehe Fig. 6 und 7)

Diese Technologie verwendet elektrophoretische Bewegung von Clustern.

Beispiel 1: Auf Polyethylcntcrephtalat welches mit Aluminium metallisiert ist (Widerstand

2Ω) wird eine 6%ige Lösung von Polyhexylmethacrylat mit der Photolackschleuder

aufgebracht (4000 rpm, 60 s). Die Obersläche des Dünnfilms wird mit Sauerstoffplasma

chemisch hydroxyliert, carboxyliert und carbonyliert. Mit unspezifischer Adsorption oder mit

einem wasserlöslichen Carbodiimid wird daran sodann ein glykosyliertes Protein oder

Zuckerderivat gebunden. Sodann wird das tetravalente Concanavalin A an diese Schicht

gebunden, wobei eine chemisch reaktive, zuckerbindende Oberfläche entsteht.

Goldkolloide mit einem Durchmesser von 14 nm werden mit einem glykosylierten Protein

stabilisiert (z.B. Peroxidase). Aggregation und die unspezifische Adsorption wird durch

Zugabe von 0.1% Tween 20 unterdrückt. Nach Zugabe des Analyten erfolgt der

Bindungsvorgang unter kompetitiver Reaktion an der Chipoberfläche. Dahei werden die

gebundenen Cluster den gewünschten optischen Effekt zeigen, da sie in definiertem Abstand

von der reslektierenden Obersläche festgehalten werden.

Beispiel 2: Nanometrische Partikel auf Polystyrol sind ebenfalls als Abstandsschicht geeignet.

Eine durch Bedampfung hergestellte Silberoberfläche wird mit einer 2%igen Lösung von

Cystamin (30 Minuten) zur Reaktion gebracht wobei sich ein "Selfassembling Monolaycr"

mit freien Aminogruppen ausbildet. Carboxylierte Polystyrolkugeln (Durchmesser z.B. 50

nm) könne sodann in einem Zweischrittprotokoll mit wasserlöslichem Carbodiimid an die

Aminogruppen gebunden werden. In analoger Weise können carboxylierte Polystyrolkugeln

auch an aminosilanisierte Metalloberflächen gebunden werden. Wenn die Bindungsreaktion

WO 98/48275 8 PCT/AT98/00101

abgeschlossen ist bildet sich ein dichter, chemisch reaktiver, zweidimensionaler Raster von sphärischen Partikeln aus. Auf den Kunststoffkugeln könne sodann Oligonukleotide mit einem künstlich eingeführten Aminoterminus mit z.B. wasserlöslichem Carbodiimid gebunden werden. Dabei ist die Zugabe von Imidazol nötig, um die Reaktivität des Carbodiimid selektiv auf die terminale Aminofunktion zu reduzieren.

Beispiel 3: Carboxylierte Kugeln von Polystyrol werden auf die in Beispiel 1 beschriebene Polymethacrylatschicht mit Hilfe bifunktioneller aber spaltbarer Vernetzer gebunden. Die überschüssigen reaktiven Gruppen des Polymers werden via Esterbindung inaktiviert. Die Kugeln formen ebenfalls einen zweidimensional geordneten Gitterraster, der nach Spaltung der Vernetzer (z.B. Spaltung von SS-Brücken mit Hilfe eines Reduktionsmittels) einen zweidimensionalen Abdruck von reaktiven SH Gruppen auf der Oberfläche hinterläßt. Die reaktiven SH-Gruppen können sodann als Ankerpunkte für die geordnete Immobilisierung der Linker (z.B. über Iodacetyl-Aktivierung) dienen.

Beispiel 4: Dieser Sensor wird gleichartig aufgebaut wie in Beispiel 1, zusätzlich werden jedoch zumindest zwei Elektroden (zumeist aus Pt. Au, Ag, Pd oder Stahl) am Chip angebracht um Mikroelektrophorese zu ermöglichen. Es erweist sich insbesondere als vorteilhaft die Distanzschicht selbst elektrisch- oder ionenleitfähig auszubilden und als Elektrode zu verwenden. Dabei kann z.B. Indiumzinnoxid aus Plasma aufgedampft werden, oder ein ionenleitendes Polymer eingesetzt werden. Das Anlegen eines elektrophoretischen Signals induziert die Bewegung der elektrisch leitenden Cluster. Dazu kann entweder die lokale Konzentration erhöht werden oder aber ungebundene Cluster entfernt werden. Damit kann die Analysezeit deutlich verringert werden. In gleichartiger Weise können auch nanomagnetische Partikel z.B. Metall-Metalloxid (zumeist Eisen oder Chromoxid) durch (elektro-)magnetische Kräfte bewegt werden.

WO 98/48275 9 PCT/AT98/00101

### **PATENTANSPRÜCHE**

- 1. Optischer Sensor, dadurch gekennzeichnet, daß (1) im Abstand von weniger als 1 μm zu einer elektromagnetische Wellen reflektierenden Schicht (2) mit Analyten wechselwirkende Linker immobilisiert sind, an welche (3) elektrisch leitende Cluster mit einem Durchmesser von weniger als 500 nm gebunden sind.
- 2. Optischer Sensor nach Anspruch I, dadurch gekennzeichnet, daß als Linker DNA, RNA, Proteine, Peptide oder ihre Liganden verwendet werden.
- 3. Optischer Sensor nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß Linker verwendet werden, welche durch den Analyten gespalten werden können.
- 4. Optischer Sensor nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß die Linker an die Oberfläche einer inerten Zwischenschicht gebunden sind, wobei die Distanz zur reflektierenden Oberfläche weniger als 500 nm beträgt.
- 5. Optischer Sensor nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß die reflektierende Schicht aus Metall, einer Metalloberfläche oder aus einer Schicht von Metallclustern besteht.
- 6. Optischer Sensor nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß als Linker ds-DNA, ds-RNA oder ds-synthetische Analoga verwendet werden, welche durch Restriktionsenzyme gespalten werden können.
- 7. Optischer Sensor nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß als Linker ss-DNA, ss-RNA oder ss-synthetische Analoga davon verwendet werden, welche mit dem Analyten hybridisieren.
- 8. Optischer Sensor nach Anspruch 7, dadurch gekennzeichnet, daß der gebildete Doppelstrang durch ein Restriktionsenzym spaltbar ist, das die Einzelstränge nicht spaltet.
- 9. Optischer Sensor nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet. daß die Cluster durch chemische Synthese erzeugt werden.
- 10. Optischer Sensor nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß die Cluster aus der Gruppe der Metalle Silber, Gold, Aluminium, Kupfer, Indium oder allen Metallen und

WO 98/48275 10 PCT/AT98/00101

Legierungen welche keine störenden Interbandübergänge besitzen gewählt werden.

- 11. Optischer Sensor nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß der Abstand zwischen Reflexionsschicht und Linkern durch die Anlagerung von nanometrischen Partikeln geeigneter Größe erzeugt wird.
- 12. Optischer Sensor nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß eine regelmäßige Anordnung von Linkern durch Anlagerung nanometrischer Partikel an die reflektierende Schicht erzeugt wird.
- 13. Optischer Sensor nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß eine regelmäßige Anordnung von Linkern durch chemische Abdrücke nach Anlagerung nanometrischer Partikel erzeugt wird.
- 14. Optischer Sensor nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß als Linker Proteine oder Peptide verwendet werden, die durch proteolytische Enzyme gespalten werden können.
- 15. Optischer Sensor nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß als Linker Antigen-Antikörper oder Rezeptor-Ligand-Konjugate verwendet werden, wobei durch den Analyten eine Komponente verdrängt wird.
- 16. Optischer Sensor nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß das Signal durch eine zweite Population von Clustern verstärkt wird.
- 17. Optischer Sensor nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß zusätzlich Elektroden zur elektrophoretischen Bewegung oder Magnete zur magnetischen Bewegung der Cluster angebracht werden.
- 18. Verwendung des optischen Sensors nach zumindest einem der Ansprüche 1 bis 17 zur Messung von Hormonen, Viren, Bakterien. Proteinen, Peptiden, natürliche und synthetische toxische Substanzen, Pestiziden, DNA und RNA.
- 19. Verwendung des optischen Sensors nach zumindest einem der Ansprüche 1 bis 17 um ein einmal chemisch erzeugtes zweidimensionales Muster wiederholt ablesen zu können.

WO 98/48275 1/3 PCT/AT98/00101

FIG. 1

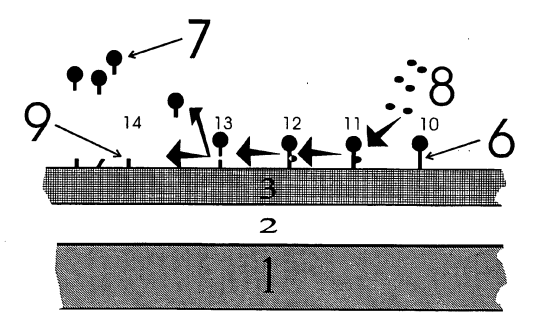
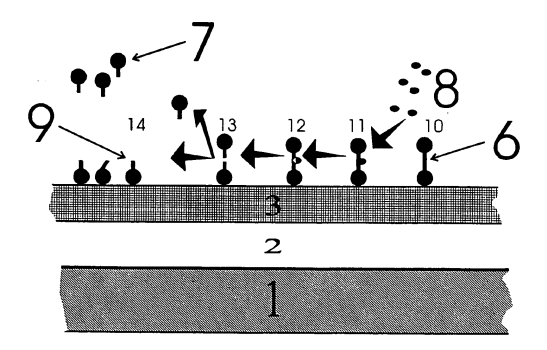


FIG. 2



WO 98/48275 2 / 3 PCT/AT98/00101

FIG. 3

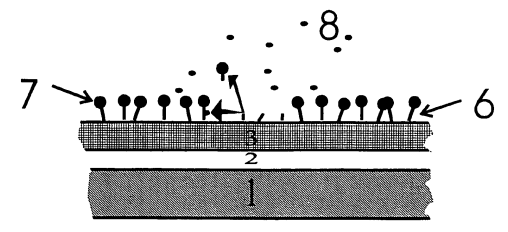


FIG. 4

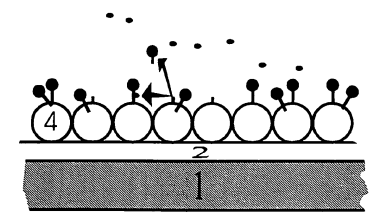
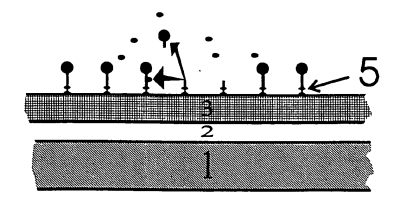


FIG. 5



WO 98/48275 3 / 3 PCT/AT98/00101

FIG. 6

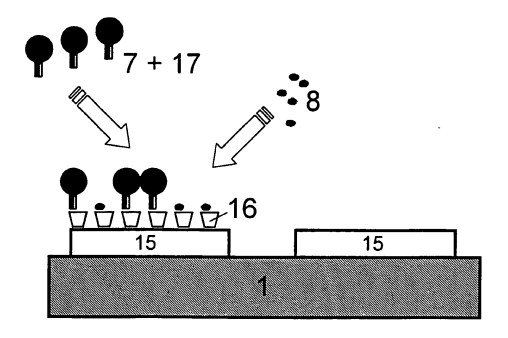
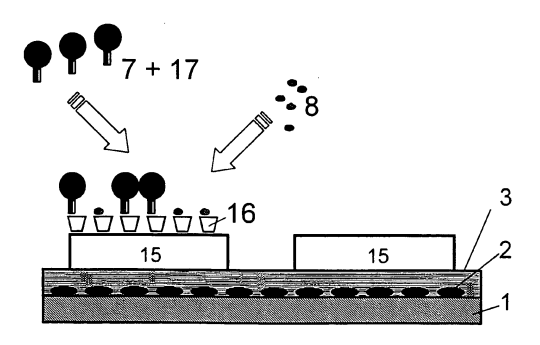


FIG. 7



# INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Ir ational Application No PCT/AT 98/00101

CLASS	WEIGHT 1011 0 F 0 11 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1		07 00101
IPC 6	FIFICATION OF SUBJECT MATTER G01N33/543 G01N21/77		
According	to International Patent Classification(IPC) or to both national classi	fication and IPC	
	SEARCHED		
IPC 6	ocumentation searched (classification system followed by classification ${\sf GOIN}$		
	ition searched other than minimum documentation to the extent that		
Electionic	data base consulted during the international search (name of data t	pase and, where practical, search terms use	d)
C. DOCUM	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the re	elevant passages	Relevant to claim No.
А	EP 0 677 738 A (AVL MEDICAL INST October 1995 cited in the application see the whole document	TR AG) 18	1
А	EP 0 300 990 A (AVL AG) 25 Janua see claims; examples	ary 1989	1
Α	EP 0 702 228 A (AVL MEDICAL INST March 1996 see abstract	R AG) 20	1
Α	US 5 507 936 A (HATSCHEK RUDOLF 16 April 1996 see the whole document	A ET AL)	1
A	WO 90 05295 A (PHARMACIA AB) 17 see abstract	May 1990	1
		-/	
X Furth	er documents are listed in the continuation of box C.	Patent family members are listed	in annex.
* Special cat	egories of cited documents :	"T" later document aublished a "	
"E" earlier d	nt defining the general state of the art which is not ared to be of particular relevance ocument but published on or after the international	T later document published after the interpretation or priority date and not in conflict with cited to understand the principle or the invention	n the application but neory underlying the
"L" docume which i	ate  nt which may throw doubts on priority claim(s) or  cuted to establish the publicationdate of another  or other special reason (as specified)	"X" document of particular relevance; the cannot be considered novel or cannot involve an inventive step when the d "Y" document of particular relevance; the	ot be considered to ocument is taken alone
"O" docume other n	nt referring to an oral disclosure, use, exhibition or neans	cannot be considered to involve an in document is combined with one or m ments, such combination being obvious	nventive step when the ore other such docu-
later th	nt published prior to the international filing date but an the priority date claimed	in the art. "&" document member of the same patent	t family
	ictual completion of theinternational search	Date of mailing of the international sea	arch report
	July 1998	07/08/1998	
· restrict all [II]	alling address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentiaan 2	Authorized officer	
	NL - 2280 HV Rijswijk Tal. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo ni, Fax: (+31-70) 340-3016	Moreno, C	

### INTERNATIONAL SEARCH REPORT

In itional Application No PCT/AT 98/00101

	ation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	
ategory -	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
	WO 95 15496 A (FIBERCHEM INC) 8 June 1995 see examples	1

# INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Information on patent family members

In ational Application No
PCT/AT 98/00101

Patent document cited in search report	Publication date	Patent family member(s)	Publication date
EP 0677738 A	18-10-1995	AT 403746 B AT 75394 A US 5611998 A	25-05-1998 15-09-1997 18-03-1997
EP 0300990 A	25-01-1989	AT 388248 B JP 1049946 A JP 6063974 B US 5091800 A	26-05-1989 27-02-1989 22-08-1994 25-02-1992
EP 0702228 A	20-03-1996	AT 402452 B AT 176094 A US 5683562 A	26-05-1997 15-09-1996 04-11-1997
US 5507936 A	16-04-1996	AT 127226 T DE 59300526 D EP 0574354 A JP 2755889 B JP 7005148 A	15-09-1995 05-10-1995 15-12-1993 25-05-1998 10-01-1995
WO 9005295 A	17-05-1990	SE 462408 B DE 68912343 D DE 68912343 T EP 0534941 A EP 0442921 A JP 4504765 T JP 4501462 T SE 8804075 A WO 9005317 A US 5164589 A US 5313264 A	18-06-1990 24-02-1994 05-05-1994 07-04-1993 28-08-1991 20-08-1992 12-03-1992 10-11-1988 17-05-1990 17-11-1992 17-05-1994
WO 9515496 A	08-06-1995	EP 0731916 A JP 9509480 T	18-09-1996 22-09-1997

# INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

In. Itionales Aktenzeichen PCT/AT 98/00101

A KLASS	SIEIZIEDUNG DEC AMMELDUNGGGEGENGEN		37 00101
IPK 6	GIFIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES G01N33/543 G01N21/77		
Noch das I	etemples also Retartition (IV) and		
	nternationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen K. ERCHIERTE GEBIETE	lassifikation und der IPK	
Recherchie	erter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssym	Dole 1	
IPK 6	GO1N	•	
Recherchie	ene aber nicht zum Mindestprüstoffgehörende Veröffentlichungen, s	soweit diese unter die recherchierten Gebiete	fallen
Währeng d	er internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (	Name of the Control o	
	The state of the s	Name der Datenbank und evil, verwendete	Suchbegriffe)
C ALCWI	FOR I THE STATE OF		
Kategorie:	ESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN		<del></del>
Kategorie	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angal	be der in Betracht kommenden Telle	Betr. Anspruch Nr.
A	EP 0 677 738 A (AVL MEDICAL INST 18.0ktober 1995 in der Anmeldung erwähnt siehe das ganze Dokument	R AG)	1
A	EP 0 300 990 A (AVL AG) 25.Janua siehe Ansprüche; Beispiele	r 1989	1
A	EP 0 702 228 A (AVL MEDICAL INST 20.März 1996 siehe Zusammenfassung	R AG)	1
A	US 5 507 936 A (HATSCHEK RUDOLF 1 16.April 1996 siehe das ganze Dokument	A ET AL)	1
A	WO 90 05295 A (PHARMACIA AB) 17.1 siehe Zusammenfassung	Mai 1990	1
		-/	
X Weith	ere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu ehmen	X Siehe Anhang Patentfamilie	
"A" Veröffer aber ni "E" älteres (	Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen : ntlichung, die den alkgemeinen Stand der Technik definiert, icht als besonders bedeutsam anzusehen ist Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen	"T' Spätere Veröffentlichung, die nach dem oder dem Prioritätsdatum veröffentlicht Anmeldung nicht kollidiert, sondern nur Erfindung zugrundellegenden Prinzips	worden ist und mit der zum Verständnis des der
"L" Veröffer scheind andere soll odd	oedatum verorientlicht worden ist ittlichung, die geelgnet ist, einen Prioritätsenspruch zweifelhaft er- en zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer in im Recherchenbencht genennten Veröffentlichung belegt werden er die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie	"X" Veröffentlichung von besonderer Bedeur kann allein aufgrund dieser Veröffentlic erfinderischer Tätigkeit beruhend betra "Y" Veröffentlichung von besonderer Bedeur	tung; die beanspruchte Erfindung hung nicht als neu oder auf chtet werden tung: die beanspruchte Erfindung
"O" Veröffer eine Be "P" Veröffer dem be	ntlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, enutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht ntlichung, die vor dem internationalen Anmeldedatum, aber nach eanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist	kann nicht als auf erfinderischer Tätigke werden, wenn die Veröffentlichung mit Veröffentlichungen dieser Kategorie in diese Verbindung für einen Fachmann i *8* Veröffentlichung, die Mitglied derselben!	einer oder mehreren anderen Verbindung gebracht wird und naheliegend ist
Datum des A	bschlusses der internationalen Recherche	Absendedatum des internationalen Rec	herchenberichts
29	9.Juli 1998	07/08/1998	
Name und P	ostanschrift der Internationalen Recherchenbehörde Europäiscnes Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2	Bevollmächtigter Bediensteter	
	NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Moreno, C	

1

### INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

In. Ationales Aktenzeichen
PCT/AT 98/00101

C.(Fortsetzung) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN						
tegorie <sup>.</sup>	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht komme	enden Telle	Betr. Ansoruch Nr.			
A	WO 95 15496 A (FIBERCHEM INC) 8.Juni 1995 siehe Beispiele		1			

#### INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Angaben zu Veröffentlich.......gen. die zur selben Patentfamilie gehören

Ir. Ilionales Aktenzeichen PCT/AT 98/00101

lm Recherche ngeführtes Pate			Datum der Veröffentlichung		litglied(er) der Patentfamilie		Datum der Veröffentlichung
EP 06777	738	A	18-10-1995	AT	403746	D	
<u> </u>	-	,,	10 10 1993	AT	75394		25-05-1998
				US			15-09-1997
					5611998	A 	18-03-1997
EP 03009	90	Α	25-01-1989	AT	388248	В	26-05-1989
				JP	1049946	Α	27-02-1989
				JP	6063974		22-08-1994
~				US	5091800	Α	25-02-1992
EP 07022	28	Α	20-03-1996	AT	402452	В	26-05-1997
				AT	176094		15-09-1996
				US	5683562		04-11-1997
US 55079	36	Α	16-04-1996	AT	127226	 T	15-09-1995
				DE	59300526		05-10-1995
				EΡ	0574354		15-12-1993
				JP	2755889		25-05-1998
				JP	7005148		10-01-1995
WO 90052	95	Α	17-05-1990	SE	462408	В	18-06-1990
				DE	68912343		24-02-1994
				DE		Ť	05-05-1994
				EP	0534941		07-04-1993
				EP	0442921		28-08-1991
				JP	4504765	T	20-08-1992
				JP	4501462	T	12-03-1992
				SE	8804075	À	10-11-1988
				WO	9005317		17-05-1990
				US	5164589		17-11-1992
				US	5313264		17-05-1994
WO 95154	96	Α	08-06-1995	EP	0731916	Α	18-09-1996
				JP	9509480	T	22-09-1997